

**Технические характеристики (описание)  
Расходные материалы для реанимации для УЗ Гомельской области**

1. Состав (комплектация) оборудования:

<i>Номер и наименование ЛОТа</i>	<i>Размер / состав</i>	<i>Количество</i>
<b>ЛОТ №1</b> Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №0-5	№0	1 120 штук
	№1	2 350 штук
	№2	4 000 штук
	№3	5 100 штук
	№4	18 000 штук
	№5	17 500 штук
<b>ЛОТ №2</b> Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №6	№6	2 300 штук
<b>ЛОТ №3</b> Маска лицевая с носовым зажимом и катетером для подачи кислорода	для детей	4 000 штук
	для взрослых	43 000 штук
<b>ЛОТ №4</b> Маска ларингеальная "классик" одноразовая	№1 (масса пациента < 5 кг)	170 штук
	№1,5 (масса пациента 5-10 кг)	150 штук
	№2 (масса пациента 10-20 кг)	740 штук
	№2,5 (масса пациента 20-30 кг)	1 010 штук
	№3 (масса пациента 30-50 кг)	1 450 штук
	№4 (масса пациента 50-70 кг)	1 850 штук
	№5 (масса пациента > 70 кг)	1 250 штук
<b>ЛОТ №5</b> Воздуховод	размер 5	2 800 штук
	размер 4	3 200 штук
	размер 3	5 000 штук
	размер 2	1 600 штук
	размер 1	620 штук
	размер 0	360 штук
	размер 00	180 штук
	размер 000	120 штук
<b>ЛОТ №6</b> Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Луер-Лок	Одноразового использования	36 600 штук
<b>ЛОТ №7</b> Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)	Одноразового использования	60 250 штук
<b>ЛОТ №8</b> Фильтр тепло- и влагообменный (неонатальный)	Одноразового использования	1 800 штук

ВХ № 5229  
21.05.26

2. Технические требования:

<p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №1</b></p> <p><b>Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №0-5</b></p> <p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №2</b></p> <p><b>Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №6</b></p>
<p>2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования.</p> <p>2.2. Наличие раздувной манжеты (для обеспечения плотного прилегания к лицу пациента) и клапана для раздувания манжеты</p> <p>2.3. Маска должна быть прозрачной.</p> <p>2.4. Наличие унифицированного коннектора 22мм (15мм для размера 0 и 1) для возможности соединения с различными дыхательными контурами.</p> <p>2.5. Наличие фиксирующего кольца, маркированное цветом в зависимости от размера маски.</p> <p>2.6. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.</p>
<p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №3</b></p> <p><b>Маска лицевая с носовым зажимом и катетером для подачи кислорода</b></p>
<p>2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования.</p> <p>2.2. Маска должна быть прозрачной и иметь атравматичный обод.</p> <p>2.3. Наличие носового зажима и трубки (канюли) для подачи кислорода, длиной не менее 1,8м.</p> <p>2.4. Наличие регулируемого фиксирующего ремешка (для закрепления маски на лице пациента).</p> <p>2.5. Наличие коннектора 22мм.</p> <p>2.6. Не должны содержать латекс.</p> <p>2.7. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.</p>
<p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №4</b></p> <p><b>Маска ларингеальная "классик" одноразовая</b></p>
<p>2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования.</p> <p>2.2. Наличие мягкой раздувной манжетой (обеспечивает надежное прилегание с минимизацией риска повреждения тканей ротоглотки).</p> <p>2.3. Наличие встроенного невозвратного клапана с Луер-портом.</p> <p>2.4. Наличие пилот-баллона большого объема с маркированным цветом депрессором.</p> <p>2.5. Наличие встроенного несъемного коннектора 15мм.</p> <p>2.6. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.</p>
<p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №5</b></p> <p><b>Воздуховод</b></p>
<p>2.1. Воздуховод должен состоять из изогнутой ротоглоточной части, ограничительной пластинки, которая препятствует прохождению воздуховода в рот, и укрепленного участка, предохраняющего воздуховод от закусывания;</p> <p>2.2. Наличие цветной маркировки изделий для быстрого определения размера;</p> <p>2.3. Закругленный атравматичный дистальный конец;</p> <p>2.4. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.</p>
<p style="text-align: center;"><b>ЛОТ №6</b></p> <p><b>Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Луер-Лок</b></p>
<p>2.1. Эффективность бактериальной и вирусной фильтрации – не менее 99,9%;</p> <p>2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл;</p> <p>2.3. Метод фильтрации – электростатический;</p> <p>2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M;</p> <p>2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- при 30л/мин – не более 1,5см H<sub>2</sub>O;</li><li>- при 60л/мин – не более 2,5см H<sub>2</sub>O;</li></ul> <p>2.6. Компрессионный объем – не более 70мл;</p> <p>2.7. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком);</p> <p>2.8. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в</p>

индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

**Примечание:** предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

**ЛОТ №7**

**Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)**

- 2.1. Эффективность фильтрации – не менее 99,9%;
- 2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл;
- 2.3. Метод фильтрации – электростатический;
- 2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M;
- 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси:
  - при 30л/мин – не более 2,0см H<sub>2</sub>O;
  - при 60л/мин – не более 3,5см H<sub>2</sub>O;
- 2.6. Компрессионный объем – не более 70мл;
- 2.7. Наличие функции увлажнения и согревания дыхательной смеси на вдохе;
- 2.8. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком);
- 2.9. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

**Примечание:** предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

**ЛОТ №8**

**Фильтр тепло- и влагообменный (неонатальный)**

- 2.1. Эффективность фильтрации – не менее 99,9%;
- 2.2. Дыхательный объем – 30-100мл;
- 2.3. Метод фильтрации – электростатический;
- 2.4. Коннекторы – 22M/15F (22/15мм);
- 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси:
  - при 5л/мин – не более 1,0см H<sub>2</sub>O;
  - при 10л/мин – не более 2,0см H<sub>2</sub>O;
- 2.6. Компрессионный объем – не более 20мл;
- 2.7. Наличие функции увлажнения и согревания дыхательной смеси на вдохе;
- 2.8. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком);
- 2.9. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

**Примечание:** предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

3. Требования, предъявляемые законодательством Республики Беларусь к медицинским изделиям при их обращении:

- 3.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь;
- 3.2. **(для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь):** документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».